(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-272709

(43)公開日 平成9年(1997)10月21日

 (51) Int.Cl.*
 酸別記号
 庁内整理番号
 F I
 技術表示箇所

 C 0 8 F
 4/60
 MFG
 C 0 8 F
 4/60
 MFG

 10/00
 10/00
 10/00

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全24 頁)

		各重明水 木明水 明水块の数2 〇	上(主召员)	
(21)出願番号	特願平8-84343	(71) 出願人 000005887	000005887	
		三井石油化学工業株式会社		
(22)出願日	平成8年(1996)4月5日	東京都千代田区霞が関三丁	目2番5号	
		(72)発明者 杉 村 健 司		
		山口県玖珂郡和木町和木六	丁目1番2号	
		三井石油化学工業株式会社	内	
		(72)発明者 萬 清 隆		
		山口県玖珂郡和木町和木六	丁目1番2号	
		三并石油化学工業株式会社	内	
		(72)発明者 鈴 木 靖 彦	•	
		山口県玖珂郡和木町和木六	T月1番2号	
		三井石油化学工業株式会社		
		(74)代理人 弁理士 鈴木 俊一郎	•	
		(1.2) (4.20) Al-TTT BHALL DE MA	最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 オレフィン重合用触媒の保存方法

(57)【要約】

【課題】 活性が低下し難いオレフィン重合用触媒の保存方法を提供すること。

【解決手段】(A)下記式で表される周期表第8~10 族の遷移金属化合物、および(B)(B-1)有機アルミニウムオキシ化合物、(B-2)アルキルボロン酸誘導体および(B-3)ルイス酸またはイオン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物、とから形成される触媒をオレフィンの存在下に保存する。

【化1】

$$R^{1} - X^{1} X^{2} - R^{2}$$

$$R^{4} R^{5}$$

(Mは周期表第8~10族の遷移金属原子、 X^1 および X^2 は窒素原子またはリン原子、 R^1 および R^2 は水素 原子または炭化水素基、 R^6 および R^7 は水素原子または炭化水素基、 R^4 および R^5 はハロゲン原子または炭

化水素基)

【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)下記一般式(I)で表される周期表 第8~10族の遷移金属化合物と、

(B) (B-1)有機アルミニウムオキシ化合物、(B-2)ア ルキルボロン酸誘導体および (B-3)ルイス酸またはイオ ン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物とから 形成される触媒を

(C) オレフィンの存在下に保存することを特徴とする オレフィン重合用触媒の保存方法;

$$(R^{1})_{m} X^{1} R^{3} X^{2} \longrightarrow (R^{2})_{n}$$

$$R^{4} R^{5} \qquad \cdots \qquad (1)$$

$$\mathbb{R}^6$$

(ただし、 R^6 、 R^7 、 R^{61} 、 R^{62} 、 R^{71} およびR72は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子ま たは炭化水素基を示す。)を示し、

R⁴ およびR⁵ は、互いに同一でも異なっていてもよ く、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、-OR8、 $-SR^{9}$ $\langle -N(R^{10}), state(R^{11}), (table for each order ord$ し、R8 ~R11はアルキル基、シクロアルキル基、アリ ール基、アラルキル基または有機シリル基を示し、R10 同士またはR¹¹同士は互いに連結して環を形成していて もよい。) を示し、またR4 およびR5 は互いに連結し て環を形成していてもよく、

 $R^1 \ R^2 \ R^6 \ (act R^{61} \ R^{62}) \ bar T^7 \ (act R^6) \ R^6 \ (act R^6) \ R^6 \ (act R^6) \ R^6 \$ たは R^{71} 、 R^{72})は、これらのうちの2個以上が互いに 連結して環を形成していてもよい。)

【請求項2】前記一般式(I)で表される遷移金属化合 物が、下記一般式(I')で表される化合物である請求 項1に記載のオレフィン重合用触媒の保存方法:

【化3】

(式中、Mは、周期表第8~10族の遷移金属原子を示

X1 およびX2 は、互いに同一でも異なっていてもよ く、窒素原子またはリン原子を示し、

R1 およびR2 は、互いに同一でも異なっていてもよ

(式中、Mは、周期表第8~10族の遷移金属原子を示

X1 およびX2 は、互いに同一でも異なっていてもよ く、窒素原子またはリン原子を示し、

R1 およびR2 は、互いに同一でも異なっていてもよ く、水素原子または炭化水素基を示し、

mおよびnは、互いに同一でも異なっていてもよく、1 または2であって、それぞれ、 X^1 および X^2 の価数を 満たす数であり、

R3 11.

【化2】

く、水素原子または炭化水素基を示し、

R6 およびR7 は、互いに同一でも異なっていてもよ く、水素原子または炭化水素基を示し、

R⁴ およびR⁵ は、互いに同一でも異なっていてもよ く、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、-OR8、 $-SR^9$ $\langle -N(R^{10}) \rangle$ $schi-P(R^{11}) \rangle$ (c.t.) し、R8~R11はアルキル基、シクロアルキル基、アリ ール基、アラルキル基または有機シリル基を示し、R10 同士またはR11同士は互いに連結して環を形成していて もよい。)を示し、またR4 およびR5 は互いに連結し て環を形成していてもよく、

R¹ 、R² 、R⁶ およびR⁷ は、これらのうちの2個以 上が互いに連結して環を形成していてもよい。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、重合活性が低下し 難いオレフィン重合用触媒の保存法に関する。

【発明の技術的背景】従来からオレフィン重合用触媒と しては、チタン化合物と有機アルミニウム化合物とから なるチタン系触媒、バナジウム化合物と有機アルミニウ ム化合物とからなるバナジウム系触媒が知られている。 【0003】また、高い重合活性でオレフィン重合体を 製造することのできる触媒としてジルコノセンなどのメ タロセン化合物と有機アルミニウムオキシ化合物(アル ミノオキサン)とからなるチーグラー型触媒が知られて いる。

【0004】そして最近新しいオレフィン重合触媒とし て、ニッケル化合物またはパラジウム化合物と、アルミ ノキサン、イオン性化合物などの助触媒とからなるオレフィン重合用触媒が提案された(J. Am. Chem. Soc. 1995, 117,6414-6415)。

【0005】しかしながら、前記ニッケル化合物またはパラジウム化合物と、助触媒とからなる触媒は、触媒調製後時間の経過と共に重合活性が大きく低下し、触媒調製後長時間保存できないという問題があった。このため重合活性が低下し難いような前記オレフィン重合用触媒の保存方法の開発が求められている。

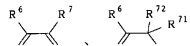
[0006]

【発明の目的】本発明は、周期表第8~10族の遷移金属化合物および助触媒からなるオレフィン重合用触媒の活性が低下し難いようなオレフィン重合用触媒の保存方法を提供することを目的としている。

[0007]

【発明の概要】本発明に係るオレフィン重合用触媒の保存方法は、

- (A)下記一般式(I)で表される周期表第8~10族の遷移金属化合物と、
- (B) (B-1)有機アルミニウムオキシ化合物、(B-2)アルキルボロン酸誘導体および(B-3)ルイス酸またはイオ





【0011】(ただし、 R^6 、 R^7 、 R^{61} 、 R^{62} 、 R^{71} および R^{72} は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子または炭化水素基を示す。)を示し、 R^4 および R^5 は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、 $-OR^8$ 、 $-SR^9$ 、 $-N(R^{10})_2$ または $-P(R^{11})_2$ (ただし、 R^8 ~ R^{11} はアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基または有機シリル基を示し、 R^{10} 同士または R^{11} 同士は互いに連結して環を形成していてもよい。)を示し、また R^4 および R^5 は互いに連結して環を形成していてもよく、 R^1 、 R^2 、 R^6 (または R^{61} 、 R^{62})および R^7 (または R^{71} 、 R^{72})は、これらのうちの2個以上が互いに連結して環を形成していてもよ

本発明では、前記一般式(I)で表される遷移金属化合物が、下記一般式(I')で表される化合物であることが好ましい。

[0012]

【化6】

ン性化合物から選ばれる少なくとも 1 種の化合物とから 形成される触媒を

(C) オレフィン

の存在下に保存することを特徴としている。

[0008]

【化4】

$$(R^{1})_{\overline{m}} X^{1} R^{3} X^{2} \longrightarrow (R^{2})_{n}$$

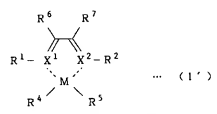
$$M \qquad \cdots \qquad (I)$$

$$R^{5}$$

【0009】(式中、Mは、周期表第8~10族の遷移 金属原子を示し、 X^1 および X^2 は、互いに同一でも異 なっていてもよく、窒素原子またはリン原子を示し、 R^1 および R^2 は、互いに同一でも異なっていてもよく、 水素原子または炭化水素基を示し、mおよびnは、互いに同一でも異なっていてもよく、 1 または2 であって、 それぞれ、 X^1 および X^2 の価数を満たす数であり、 R^3 は、

[0010]

【化5】



【0013】(式中、Mは、周期表第8~10族の遷移 金属原子を示し、X1 およびX2 は、互いに同一でも異 なっていてもよく、窒素原子またはリン原子を示し、R 1 およびR2 は、互いに同一でも異なっていてもよく、 水素原子または炭化水素基を示し、R6 およびR7 は、 互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子または炭 化水素基を示し、R4 およびR5 は、互いに同一でも異 なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素 基、 $-OR^8$ 、 $-SR^9$ 、 $-N(R^{10})_2$ または-P(R¹¹)₂(ただし、R⁸~R¹¹はアルキル基、シクロ アルキル基、アリール基、アラルキル基または有機シリ ル基を示し、R10同士またはR11同士は互いに連結して 環を形成していてもよい。)を示し、またR⁴ およびR 5 は互いに連結して環を形成していてもよく、R1 、R 2 、R6 およびR7 は、これらのうちの2個以上が互い に連結して環を形成していてもよい。)

上記のようなオレフィン重合用触媒を、オレフィンの存

在下に保存することにより、重合活性を保持したまま長 時間保存することができる。

[0014]

【発明の具体的説明】以下、本発明に係るオレフィン重 合用触媒の保存法について具体的に説明する。

【0015】なお、本明細書において「重合」という語 は、単独重合だけでなく、共重合をも包含した意味で用 いられることがあり、「重合体」という語は、単独重合 体だけでなく、共重合体をも包含した意味で用いられる ことがある。

【0016】本発明では、

- (A) 周期表第8~10族の遷移金属化合物と、
- (B) (B-1)有機アルミニウムオキシ化合物、(B-2)ア ルキルボロン酸誘導体および (B-3)ルイス酸またはイオ ン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物とから 形成されるオレフィン重合用触媒を
- (C) オレフィンの存在下に保存する。

【0017】まず、本発明で用いられるオレフィン重合 用触媒を形成する各成分について説明する。

(A) 周期表第8~10族の遷移金属化合物 本発明で用いられる(A)周期表第8~10族の遷移金 属化合物は、下記一般式(I)で表される遷移金属化合 物である。

[0018] 【化7】

$$\mathbb{R}^6$$
 \mathbb{R}^7

【0023】を示す。ただし、R⁶、R⁷、R⁶¹、 R62、R71およびR72は、互いに同一でも異なっていて もよく、水素原子または前記R1 およびR2 同様の炭化 水素基を示す。

【0024】前記 R^1 、 R^2 、 R^6 (または R^{61} 、 R^{62}) 33 K^{7} (32 K^{71}) 32 K^{72}) 32 K^{72} ちの2個以上、好ましくは隣接する基が互いに連結して 環を形成していてもよい。

【0025】R4 およびR5 は、互いに同一でも異なっ ていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基を 示す。ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨ ウ素が挙げられる。

【0026】炭化水素基として具体的には、前記R1 お よびR² 同様の炭素原子数が1~20のアルキル基およ び炭素原子数が6~20のアリール基、ベンジル基など の炭素原子数が7~20のアラルキル基などが挙げられ る。これらのアリール基、アラルキル基には前記炭素原 子数が1~20のアルキル基などの置換基が1個以上置 換していてもよい。

$$(R^{1})_{\underline{m}} X_{\underline{n}}^{1} R^{3} X^{2} \longrightarrow (R^{2})_{\underline{n}}$$

$$M \qquad \cdots \qquad (I)$$

【0019】式中、Mは、周期表第8~10族の遷移金 属原子を示し、好ましくはニッケル、パラジウム、白金 である。X1 およびX2 は、互いに同一でも異なってい てもよく、窒素原子またはリン原子を示す。

【0020】R1 およびR2 は、互いに同一でも異なっ ていてもよく、水素原子または炭化水素基を示す。炭化 水素基として具体的には、メチル基、エチル基、n-プロ ピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、 sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、ヘキシル 基などの炭素原子数が1~20の直鎖もしくは分岐状の アルキル基;フェニル基、ナフチル基などの炭素原子数 が6~20のアリール基:これらのアリール基に前記炭 素原子数が1~20のアルキル基などの置換基が1~5 個置換した置換アリール基などが挙げられる。

【0021】mおよびnは、互いに同一でも異なってい てもよく、1または2であって、それぞれ、X1 および X² の価数を満たす数である。R³ は、

[0022]

【化8】

【0027】また、R4 およびR5 として、-OR8、 -SR⁹、-N(R¹⁰)₂ または-P(R¹¹)₂ で表さ れる基も示される。R8 ~R11は、前記R1 およびR2 同様の炭素原子数が1~20のアルキル基および炭素原 子数が6~20のアリール基、シクロヘキシル基などの 炭素原子数が6~20のシクロアルキル基:ベンジル基 などの炭素原子数が7~20のアラルキル基;メチルシ リル基、ジメチルシリル基、トリメチルシリル基、エチ ルシリル基、ジエチルシリル基、トリエチルシリル基な どの有機シリル基を示す。なお、上記アリール基、アラ ルキル基には、前記炭素原子数が1~20のアルキル基 などの置換基が1個以上置換していてもよい。そしてR 10同士またはR11同士は互いに連結して環を形成してい てもよい。

【0028】前記R4 およびR5 は、互いに連結して環 を形成していてもよい。前記一般式(I)で表される遷 移金属化合物としては、下記一般式(I')で表される 化合物が好ましい。

[0029]

【化9】

【0030】(式中、M、 X^1 、 X^2 、 R^1 、 R^2 、R

4 、R⁵ 、R⁶ およびR⁷ は、前記一般式(I)と同じ

このような一般式(I')で表される遷移金属化合物の 具体的なものとしては、次の化合物などが挙げられる。 下記式中、iPrはイソプロピル基を示す。

[0032]

【化11】

[0033]

[0034]

[0035]

[0036]

[0037]

[0038]

[0039]

[0040]

【0041】上記以外にも、前記一般式(I')で表される遷移金属化合物として、上記化合物中のパラジウムまたはニッケルが白金に置き代わった化合物などが挙げられる。

【0042】また、前記一般式(I)で表される化合物

としては、上記以外に次の化合物などが挙げられる。下記式中、iPrはイソプロピル基を示す。

【0043】 【化20】

[0044]

【0045】上記以外にも、前記一般式(I)で表される遷移金属化合物として、上記化合物中のパラジウムまたはニッケルが白金に置き代わった化合物などが挙げられる。

【0046】上記のような遷移金属化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。本発明で用いられるオレフィン重合用触媒は、前記のような(A)遷移金属化合物と、

(B) (B-1)有機アルミニウムオキシ化合物、(B-2)アルキルボロン酸誘導体および (B-3)ルイス酸またはイオン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物とから形成されている。

【0047】(B-1)有機アルミニウムオキシ化合物 本発明で用いられる (B-1)有機アルミニウムオキシ化合物は、従来公知のアルミノキサンであってもよく、また特開平2-78687号公報に例示されているようなベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物であってもよい。

【0048】従来公知のアルミノキサンは、たとえば下記のような方法によって製造することができ、通常、炭化水素溶媒の溶液として得られる。

(1)吸着水を含有する化合物または結晶水を含有する 塩類、たとえば塩化マグネシウム水和物、硫酸銅水和 物、硫酸アルミニウム水和物、硫酸ニッケル水和物、塩 化第1セリウム水和物などの炭化水素媒体懸濁液に、ト リアルキルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物 を添加して、吸着水または結晶水と有機アルミニウム化 合物とを反応させる方法。

(2) ベンゼン、トルエン、エチルエーテル、テトラヒドロフランなどの媒体中で、トリアルキルアルミニウム などの有機アルミニウム化合物に直接水、氷または水蒸気を作用させる方法。

(3) デカン、ベンゼン、トルエンなどの媒体中でトリアルキルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物に、ジメチルスズオキシド、ジブチルスズオキシドなどの有機スズ酸化物を反応させる方法。

【0049】なお該アルミノキサンは、少量の有機金属成分を含有してもよい。また回収された上記のアルミノキサンの溶液から溶媒または未反応有機アルミニウム化合物を蒸留して除去した後、溶媒に再溶解またはアルミノキサンの貧溶媒に懸濁させてもよい。

【0050】アルミノキサンを調製する際に用いられる 有機アルミニウム化合物として具体的には、トリメチル アルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリプロピル アルミニウム、トリイソプロピルアルミニウム、トリn-ブチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム、ト リsec-ブチルアルミニウム、トリセrt-ブチルアルミニ ウム、トリペンチルアルミニウム、トリヘキシルアルミ ニウム、トリオクチルアルミニウム、トリデシルアルミ ニウムなどのトリアルキルアルミニウム;トリシクロヘ キシルアルミニウム、トリシクロオクチルアルミニウム などのトリシクロアルキルアルミニウム;ジメチルアル ミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロリド、ジ エチルアルミニウムブロミド、ジイソブチルアルミニウ ムクロリドなどのジアルキルアルミニウムハライド;ジ エチルアルミニウムハイドライド、ジイソブチルアルミ ニウムハイドライドなどのジアルキルアルミニウムハイ ドライド;ジメチルアルミニウムメトキシド、ジエチル アルミニウムエトキシドなどのジアルキルアルミニウム アルコキシド;ジエチルアルミニウムフェノキシドなど

$$(i-C_4 H_9)_x Al_y (C_5 H_{10})_z$$

(式中、x、y、zは正の数であり、z≥2xである。)

上記のような有機アルミニウム化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。

【0053】アルミノキサンの調製に用いられる溶媒としては、ベンゼン、トルエン、キシレン、クメン、シメンなどの芳香族炭化水素、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカン、ドデカン、ヘキサデカン、オクタデカンなどの脂肪族炭化水素、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロオクタン、メチルシクロペンタンなどの脂環族炭化水素、ガソリン、灯油、軽油などの石油留分または上記芳香族炭化水素、脂肪族炭化水素、脂環族炭化水素のハロゲン化物とりわけ、塩素化物、臭素化物などの炭化水素溶媒が挙げられる。さらにエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類を用いることもできる。これらの溶媒のうち特に芳香族炭化水素または脂肪族炭化水素が好ましい。

【0054】また本発明で用いられるベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、60℃のベンゼンに溶解するA1成分がA1原子換算で通常10%以下、好ましくは5%以下、特に好ましくは2%以下であり、ベンゼンに対して不溶性または難溶性である。

【0055】上記のような (B-1) 有機アルミニウムオキシ化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。

(B-2) アルキルボロン酸誘導体

本発明で用いられるアルキルボロン酸誘導体(B-2)としては、下記一般式(III)で表される化合物などが挙げられる。

[0056]
[{£22}]
$$R^{13}$$
 $A_{1-0-B-0-A_{1}}$
 R^{13}
 R^{13}
... (III)

 $(R^{13})_{3-p} - A 1 - Y_p$... (V-1) $(R^{13})_{3-p} - A 1 - [OSi(R^{14})_3]_p$... (V-2) $(R^{13})_2 - A 1 - O - A 1 - (R^{13})_2$... (V-3)

(式中、Yは、水素原子またはハロゲン原子、R14は、

水素原子、ハロゲン原子または炭素原子数が1~10の

のジアルキルアルミニウムアリーロキシドなどが挙げられる.

【0051】これらのうち、トリアルキルアルミニウム、トリシクロアルキルアルミニウムが好ましく、トリメチルアルミニウムが特に好ましい。またアルミノキサンを調製する際に用いられる有機アルミニウム化合物として、下記一般式で表されるイソプレニルアルミニウムを用いることもできる。

[0052]

【0057】式中、 R^{12} は炭素原子数が $1\sim10$ の炭化水素基を示す。 R^{13} は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、シロキシ基、低級アルキル基置換シロキシ基または炭素原子数が $1\sim10$ の炭化水素基を示す。

【0058】前記一般式(III)で表されるアルキルボロン酸誘導体(B-2)は、下記一般式(IV)で表されるアルキルボロン酸と

有機アルミニウム化合物とを、不活性ガス雰囲気下に不活性溶媒中で、-80℃~室温の温度で1分~24時間反応させることにより製造できる。

【0059】前記一般式(IV)で表されるアルキルボロン酸の具体的なものとしては、メチルボロン酸、エチルボロン酸、イソプロピルボロン酸、n-プロピルボロン酸、n-ブキルボロン酸、イソブチルボロン酸、n-ベキシルボロン酸、シクロヘキシルボロン酸、フェニルボロン酸、3,5-ジフルオロボロン酸、ペンタフルオロフェニルボロン酸などが挙げられる。これらの中では、メチルボロン酸、n-ブチルボロン酸、イソブチルボロン酸,3,5-ジフルオロフェニルボロン酸、ペンタフルオロフェニルボロン酸が好ましい。これらは1種単独でまたは2種以上組み合わせて用いられる。

【0060】このようなアルキルボロン酸と反応させる 有機アルミニウム化合物としては、下記一般式(V-1)、(V-2)、(V-3)で表される有機アルミニウム 化合物などが挙げられる。

[0061]

炭化水素基、pは0≤p<3であり、R¹³は、前記と同じ基を示す。)

前記一般式 (V-1)、 (V-2)、 (V-3)で表される有 機アルミニウム化合物として具体的には、トリメチルア ルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリプロピルア ルミニウム、トリイソプロピルアルミニウム、トリn-ブ チルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム、トリ sec-ブチルアルミニウム、トリtert- ブチルアルミニウ ム、トリペンチルアルミニウム、トリヘキシルアルミニ ウム、トリオクチルアルミニウム、トリデシルアルミニ ウムなどのトリアルキルアルミニウム、トリシクロヘキ シルアルミニウム、トリシクロオクチルアルミニウムな どのトリシクロアルキルアルミニウム、ジメチルアルミ ニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロリド、ジエ チルアルミニウムブロミド、ジイソブチルアルミニウム クロリドなどのジアルキルアルミニウムハライド、ジエ チルアルミニウムハイドライド、ジイソブチルアルミニ ウムハイドライドなどのジアルキルアルミニウムハイド ライド、ジメチルアルミニウムメトキシド、ジエチルア ルミニウムエトキシドなどのジアルキルアルミニウムア ルコキシド、ジエチルアルミニウムフェノキシドなどの ジアルキルアルミニウムアリーロキシドなどが挙げられ

【0062】これらのうち、トリアルキルアルミニウム、トリシクロアルキルアルミニウムが好ましく、特にトリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウムが好ましい。これらは1種単独でまたは2種以上組み合わせて用いられる。

【0063】上記のような (B-2)アルキルボロン酸誘導体は、1種単独でまたは2種以上組み合わせて用いられる。

(B-3) ルイス酸またはイオン性化合物

本発明で用いられるルイス酸またはイオン性化合物(B-3)としては、特開平1-501950号公報、特開平1-502036号公報、特開平3-179005号公報、特開平3-179006号公報、特開平3-207703号公報、特開平3-207704号公報、US-547718号公報などに記載されたルイス酸、イオン性化合物、ボラン化合物およびカルボラン化合物などを挙げることができる。

【 0 0 6 4 】 具体的には、ルイス酸としては、BR 3 (Rは、フッ素、メチル基、トリフルオロメチル基などの置換基を有していてもよいフェニル基またはフッ素である。)で示される化合物が挙げられ、たとえばトリフルオロボロン、トリフェニルボロン、トリス(4-フルオロフェニル)ボロン、トリス(4-フルオロメチルフェニル)ボロ

ン、トリス(ペンタフルオロフェニル)ボロン、トリス (p-トリル)ボロン、トリス (o-トリル)ボロン、トリス (3,5-ジメチルフェニル)ボロンなどが挙げられる。 【0065】イオン性化合物としては、たとえば下記一般式 (VI)で表される化合物が挙げられる。

[0066]

【化23】

$$R^{15} = R^{16} - R^{16} - R^{18} = \dots$$
 (VI)

【0067】式中、R¹⁵としては、H⁺、カルボニウムカチオン、オキソニウムカチオン、アンモニウムカチオン、ホスホニウムカチオン、シクロヘプチルトリエニルカチオン、遷移金属を有するフェロセニウムカチオンなどが挙げられる。

【0068】R¹⁶~R¹⁹は、互いに同一でも異なっていてもよく、有機基、好ましくはアリール基または置換アリール基である。前記カルボニウムカチオンとして具体的には、トリフェニルカルボニウムカチオン、トリ(メチルフェニル)カルボニウムカチオンなどの三置換カルボニウムカチオンなどが挙げられる。

【0069】前記アンモニウムカチオンとして具体的には、トリメチルアンモニウムカチオン、トリエチルアンモニウムカチオン、トリブロピルアンモニウムカチオン、トリブチルアンモニウムカチオンなどのトリアルキルアンモニウムカチオン;N,N-ジエチルアニリニウムカチオン、N,N-2,4,6-ペンタメチルアニリニウムカチオンなどのN,N-ジアルキルアニリニウムカチオン; ジ(イソプロピル)アンモニウムカチオン、ジシクロヘキシルアンモニウムカチオンなどが挙げられる。

【 0 0 7 0 】 前記ホスホニウムカチオンとして具体的には、トリフェニルホスホニウムカチオン、トリ(メチルフェニル)ホスホニウムカチオン、トリ(ジメチルフェニル)ホスホニウムカチオンなどが挙げられる。

【0071】 R^{15} としては、カルボニウムカチオン、アンモニウムカチオンなどが好ましく、特にトリフェニルカルボニウムカチオン、N,N-ジエチルアニリニウムカチオンが好ましい。

【0072】イオン性化合物としては、下記式(VII)で表わされるホウ素化合物が好ましい。

【0073】

【化24】

$$H^{\oplus}(O E t_2)_2 B^{\oplus} (\bigcirc C F_3)_4 \dots (YII)$$

【0074】(式中、Etはエチル基を示す。) またイオン性化合物として、トリアルキル置換アンモニウム塩、N,N-ジアルキルアニリニウム塩、ジアルキルアンモニウム塩、トリアリールホスフォニウム塩などを挙げることもできる。

【0075】トリアルキル置換アンモニウム塩として具体的には、たとえばトリエチルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリプロピルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリプロピルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリメチルアンモニウムテトラ(アートリル)ホウ素、トリメチルアンモニウムテトラ(ローブチル)ホウ素、トリプロピルアンモニウムテトラ(の、アージメチルフェニル)ホウ素、トリプロピルアンモニウムテトラ(の、アージメチルフェニル)ホウ素、トリ(ローブチル)アンモニウムテトラ(アートリフルオロメチルフェニル)ホウ素、トリ(ローブチル)アンモニウムテトライル)アンモニウムテトラ(アートリフルオロメチルフェニル)ホウ素、トリ(ローブチル)アンモニウムテトラフェニル)ホウ素、トリ(ローブチル)アンモニウムテトラ(のートリル)ホウ素などが挙げられる。

【0076】N,N-ジアルキルアニリニウム塩として具体的には、たとえばN,N-ジメチルアニリニウムテトラ(フェニル)ホウ素、N,N-ジエチルアニリニウムテトラ(フェニル)ホウ素、N,N-2,4,6-ペンタメチルアニリニウムテトラ(フェニル)ホウ素などが挙げられる。

【0077】ジアルキルアンモニウム塩として具体的にはは、たとえばジ(1-プロピル)アンモニウムテトラ (ペンタフルオロフェニル) ホウ素、ジシクロヘキシルアンモニウムテトラ (フェニル) ホウ素などが挙げられる。

【0078】さらにイオン性化合物として、トリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、N,N-ジメチルアニリニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、フェロセニウムテトラ(ペンタフルオロフェニル)ボレート、トリフェニルカルベニウムペンタフェニルシクロペンタジエニル錯体、N,N-ジエチルアニリニウムペンタフェニルシクロペンタジエニル錯体、下記式(VIII)で表されるホウ素化合物などを挙げることもできる。

【0079】 【化25】

$$Na^{\oplus} B^{\ominus} \left(\bigcirc \right)_{C F_3}^{C F_3}$$
 ... (VIII)

【0080】ボラン化合物として具体的には、たとえば

デカボラン(14); ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] ノナボレート、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] デカボレート、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] ウンデカボレート、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] ドデカボレート、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] ドデカクロロデカボレート、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] ドデカクロロドデカボレートなどのアニオンの塩; トリ (n-ブチル) アンモニウム ビス (ドデカハイドライドドデカボレート) コバルト酸塩 (III)、ビス [トリ (n-ブチル) アンモニウム] ビス (ドデカハイドライドドデカボレート) ニッケル酸塩 (III)などの金属ボランアニオンの塩などが挙げられる。

【0081】カルボラン化合物として具体的には、たと えば4-カルバノナボラン(14)、1,3-ジカルバノナボ ラン(13)、6,9-ジカルバデカボラン(14)、ドデ カハイドライド-1-フェニル-1,3-ジカルバノナボラン、 ドデカハイドライド-1-メチル-1,3-ジカルバノナボラ ン、ウンデカハイドライド-1,3-ジメチル-1,3-ジカルバ ノナボラン、7,8-ジカルバウンデカボラン(13)、2, 7-ジカルバウンデカボラン(13)、ウンデカハイドラ イド-7.8-ジメチル-7.8-ジカルバウンデカボラン、ドデ カハイドライド-11-メチル-2,7-ジカルバウンデカボラ ン、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-カルバデカボレー ト、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-カルバウンデカボ レート、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-カルバドデカ ボレート、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-トリメチル シリル-1-カルバデカボレート、トリ(n-ブチル)アン モニウムブロモ-1-カルバドデカボレート、トリ(n-ブ チル)アンモニウム6-カルバデカボレート(14)、ト リ (n-ブチル) アンモニウム6-カルバデカボレート (1 2)、トリ(n-ブチル)アンモニウム7-カルバウンデカ ボレート(13)、トリ(n-ブチル)アンモニウム7,8-ジカルバウンデカボレート(12)、トリ(n-ブチル) アンモニウム2,9-ジカルバウンデカボレート(12)、 トリ(n-ブチル)アンモニウムドデカハイドライド-8-メチル-7,9-ジカルバウンデカボレート、トリ(n-ブチ ル)アンモニウムウンデカハイドライド-8-エチル-7,9-ジカルバウンデカボレート、トリ (n-ブチル) アンモニ ウムウンデカハイドライド-8-ブチル-7,9-ジカルバウン デカボレート、トリ (n-ブチル) アンモニウムウンデカ ハイドライド-8-アリル-7,9-ジカルバウンデカボレー ト、トリ (n-ブチル) アンモニウムウンデカハイドライ ド-9-トリメチルシリル-7,8-ジカルバウンデカボレー ト、トリ (n-ブチル) アンモニウムウンデカハイドライ ド-4,6-ジブロモ-7-カルバウンデカボレートなどのアニ

オンの塩;トリ(n-ブチル)アンモニウムビス(ノナハ イドライド-1,3-ジカルバノナボレート)コバルト酸塩 (III)、トリ(n-ブチル)アンモニウムビス(ウンデカ ハイドライド-7.8-ジカルバウンデカボレート) 鉄酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ウンデカ ハイドライド-7.8-ジカルバウンデカボレート) コバル ト酸塩(III)、トリ(n-ブチル)アンモニウムビス(ウ ンデカハイドライド-7,8-ジカルバウンデカボレート) ニッケル酸塩(III)、トリ(n-ブチル)アンモニウムビ ス (ウンデカハイドライド-7,8-ジカルバウンデカボレ ート)銅酸塩(III)、トリ(n-ブチル)アンモニウムビ ス(ウンデカハイドライド-7,8-ジカルバウンデカボレ ート)金酸塩(III)、トリ(n-ブチル)アンモニウムビ ス(ノナハイドライド-7,8-ジメチル-7,8-ジカルバウン デカボレート) 鉄酸塩(III)、トリ(n-ブチル) アンモ ニウムビス (ノナハイドライド-7,8-ジメチル-7,8-ジカ ルバウンデカボレート)クロム酸塩(III)、トリ(n-ブ チル) アンモニウムビス (トリブロモオクタハイドライ ド-7,8-ジカルバウンデカボレート) コバルト酸塩(II トリス〔トリ(n-ブチル)アンモニウム〕ビス(ウ ンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレート)クロ ム酸塩(III)、ビス〔トリ(n-ブチル)アンモニウム〕 ビス (ウンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレー ト)マンガン酸塩(IV)、ビス[トリ(n-ブチル)アン モニウム〕ビス(ウンデカハイドライド-7-カルバウン デカボレート)コバルト酸塩(III)、ビス〔トリ(n-ブ チル)アンモニウム]ビス(ウンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレート) ニッケル酸塩(IV) などの金 属カルボランアニオンの塩などが挙げられる。

【0082】上記のような(B-3)ルイス酸またはイオン性化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。

本発明で用いられる(C)オレフィンとしては、炭素原

子数が $2\sim20$ の α -オレフィン、たとえばエチレン、

<u>(C)オレフィン</u>

プロピレン、1-ブテン、1-ペンテン、1-ヘキセン、4-メチル-1-ペンテン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクタデセン、1-エイコセン;炭素数が3~20の環状オレフィン、たとえばシクロペンテン、シクロヘプテン、ノルボルネン、5-メチル-2-ノルボルネン、テトラシクロドデセン、2-メチル1,4,5,8-ジメタノ-1,2,3,4,4a,5,8,8a-オクタヒドロナフタレンなどを挙げることができる。【0083】上記のような(C)オレフィンは、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。また本発明では、前記(A)遷移金属化合物、(B)(B-1)有機アルミニウムオキシ化合物、(B-2)アルキルボロン酸誘導体および(B-3)ルイス酸またはイオン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物を、(C)オレフィンの存在下に保存するに際して、必要に応じて(D)有機金属

化合物を用いることもできる。

【0084】(D)有機金属化合物

本発明で必要に応じて用いられる(D)有機金属化合物として、具体的には下記のような周期表第1、2族および第12、13族の有機金属化合物などが挙げられる。 【0085】

(D-1) 一般式 R_{am}^{a} A1 (OR^b) $_{n}$ H_{p} X_{q} (式中、 R_{a}^{a} および R_{b}^{b} は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、mは0< $m\leq3$ 、nは $0\leq n<3$ 、pは $0\leq p<3$ 、qは $0\leq q<3$ の数であり、かつm+n+p+q=3である。)で表される有機アルミニウム化合物。

【0086】(D-2) 一般式 M^1 $A1R^a_4$ (式中、 M^1 はLi、Na、Kを示し、 R^a は炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示す。)で表される1 族金属とアルミニウムとの錯アルキル化物。

【0087】(D-3) 一般式 Ra Rb M^2 (式中、Ra およびRb は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、 M^2 はMg、Z nまたはC dである。)で表される2 族または1 2 族金属のジアルキル化合物。

【 0 0 8 8 】前記(D-1) に属する有機アルミニウム化合物としては、次のような化合物などを例示できる。 **①**一般式 R^a_m A I (OR^b)_{3-m}

(式中、 R^a および R^b は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、mは好ましくは $1.5\leq m\leq3$ の数である。)で表される有機アルミニウム化合物。

【0089】②一般式 Ram AlX3-m

(式中、 R^a は炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、mは好ましくは0<m<3である。)で表される有機アルミニウム化合物。

【0090】30一般式 Ram AlH3-m

(式中、 R^a は炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、mは好ましくは $2\leq m<3$ である。) で表される有機アルミニウム化合物。

【0091】**②**一般式 R^{a}_{m} $A1(OR^{b})_{n}X_{q}$ (式中、 R^{a} および R^{b} は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、mは $0< m \le 3$ 、nは $0 \le n < 3$ 、qは $0 \le q < 3$ の数であり、かつm+n+q=3である。)で表される有機アルミニウム化合物。

【 0 0 9 2 】 (D-1) に属するアルミニウム化合物としてより具体的にはトリエチルアルミニウム、トリn-ブチルアルミニウムなどのトリn-アルキルアルミニウム;トリ

イソプロピルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウ ム、トリsec-ブチルアルミニウム、トリtert-ブチルア ルミニウム、トリ2-メチルブチルアルミニウム、トリ3-メチルブチルアルミニウム、トリ2-メチルペンチルアル ミニウム、トリ3-メチルペンチルアルミニウム、トリ4-メチルペンチルアルミニウム、トリ2-メチルヘキシルア ルミニウム、トリ3-メチルヘキシルアルミニウム、トリ 2-エチルヘキシルアルミニウムなどのトリ分岐鎖アルキ ルアルミニウム;トリシクロヘキシルアルミニウムなど のトリシクロアルキルアルミニウム; トリフェニルアル ミニウム、トリトリルアルミニウムなどのトリアリール アルミニウム; ジイソブチルアルミニウムハイドライド などのジアルキルアルミニウムハイドライド; トリイソ プレニルアルミニウムなどのトリアルケニルアルミニウ ム;イソブチルアルミニウムメトキシド、イソブチルア ルミニウムエトキシド、イソブチルアルミニウムイソプ ロポキシドなどのアルキルアルミニウムアルコキシド; ジエチルアルミニウムエトキシド、ジブチルアルミニウ ムブトキシドなどのジアルキルアルミニウムアルコキシ ド;エチルアルミニウムセスキエトキシド、ブチルアル ミニウムセスキブトキシドなどのアルキルアルミニウム セスキアルコキシド; Ra 2.5 Al (ORb) 0.5 など で表される平均組成を有する部分的にアルコキシ化され たアルキルアルミニウム;ジエチルアルミニウムクロリ ド、ジブチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニ ウムブロミドなどのジアルキルアルミニウムハライド: エチルアルミニウムセスキクロリド、ブチルアルミニウ ムセスキクロリド、エチルアルミニウムセスキブロミド などのアルキルアルミニウムセスキハライド:エチルア ルミニウムジクロリド、プロピルアルミニウムジクロリ ド、ブチルアルミニウムジブロミドなどのアルキルアル ミニウムジハライドなどの部分的にハロゲン化されたア ルキルアルミニウム; ジエチルアルミニウムヒドリド、 ジブチルアルミニウムヒドリドなどのジアルキルアルミ ニウムヒドリド; エチルアルミニウムジヒドリド、プロ ピルアルミニウムジヒドリドなどのアルキルアルミニウ ムジヒドリドなどその他の部分的に水素化されたアルキ ルアルミニウム; エチルアルミニウムエトキシクロリ ド、ブチルアルミニウムブトキシクロリド、エチルアル ミニウムエトキシブロミドなどの部分的にアルコキシ化 およびハロゲン化されたアルキルアルミニウムなどを挙 げることができる。

【0093】また(D-1) に類似する化合物も使用することができ、たとえば窒素原子を介して2以上のアルミニウム化合物が結合した有機アルミニウム化合物を挙げることができる。このような化合物として具体的には、 (C_2 H_5) A1 (C_2 H_5)2

【0094】前記(D-2) に属する化合物としては、 LiAl(C_2 H_5)₄

などを挙げることができる。

LiAl(C₇ H₁₅)₄ などを挙げることができる。 【0095】その他にも、有機金属化合物(D)としては、一般式

 $(i-C_4 H_9)_x Al_y (C_5 H_{10})_z$

(式中、x、yおよびzは正の数であり、z≧2xである。)で表されるイソプレニルアルミニウムを使用する こともできる。

【0096】さらにその他にも、有機金属化合物(D)としては、メチルリチウム、エチルリチウム、プロピルリチウム、ブチルリチウム、メチルマグネシウムブロミド、メチルマグネシウムクロリド、エチルマグネシウムブロミド、アロピルマグネシウムブロミド、プロピルマグネシウムクロリド、ブチルマグネシウムブロミド、ブチルマグネシウム、ジエチルマグネシウム、ジブチルマグネシウム、ブチルエチルマグネシウムなどを使用することもできる。

【0097】また重合系内で上記有機アルミニウム化合物が形成されるような化合物、たとえばハロゲン化アルミニウムとアルキルリチウムとの組合せ、またはハロゲン化アルミニウムとアルキルマグネシウムとの組合せなどを使用することもできる。

【0098】本発明で用いる有機金属化合物(D)としては、分岐鎖状のアルキル基を有する金属化合物が好ましく、特にイソブチル基を有する金属化合物、中でもトリイソブチル金属化合物が好ましい。また金属としてはアルミニウムが好ましく、トリイソブチルアルミニウムが最も好ましい。

【0099】このような有機金属化合物(D)はアルキル化剤として作用し、前記一般式(I)で表される遷移金属化合物(A)中の遷移金属(M)に結合しているR4および/またはR5がアルキル基以外の原子または基、たとえば塩素、臭素などのハロゲン原子;メトキシ基、エトキシ基、ブトキシ基などのアルコキシ基などの基である場合に、これらをアルキル基に置換する。このようなアルキル基置換の遷移金属化合物(A)は(B)成分、特に(B-3)成分と反応し、触媒活性の高いイオン性錯体を形成する。

【0100】また、(D) 有機金属化合物は、スカベンジャーとしても作用し、水その他の不純物を系内から除去して反応系を清浄に保つので、安定的に触媒の高活性を発現させることができるという効果が得られる。この作用は遷移金属化合物(A) 中の遷移金属(A) に結合しているA および/またはA がアルキル基の場合にも発現する。このため有機金属化合物(A) 中の遷移金属(A) に結合しているA および/またはA がアルキル基である遷移金属化合物(A) と併用した場合にも、上記と同様の効果が得られる。

【0101】上記のような(D)有機金属化合物は、1

種単独でまたは2種以上組み合わせて用いられる。本発明では、上述したような前記一般式(I)で表される遷移金属化合物(A)および(B-1)有機アルミニウムオキシ化合物、(B-2)アルキルボロン酸誘導体および(B-3)ルイス酸またはイオン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物(B)、必要に応じて有機金属化合物

- (D) からなるオレフィン重合用触媒をオレフィン
- (C)の存在下に保存する。具体的には、成分(A)、成分(B)および成分(C)、必要に応じて成分(D)を混合し触媒溶液として保存する。

【0102】なお、この触媒溶液中では、該溶液中のオレフィン(C)が僅かに重合する。成分(A)~成分

(D)の混合順序は、任意に選ばれるが、好ましくは成分(A)と成分(C)とを混合接触させ、必要に応じて成分(D)を混合接触させ、次いで成分(B)を混合接触させるか、あるいは、成分(B)と成分(C)とを混合接触させ、必要に応じて成分(D)を混合接触させ、次いで成分(A)を混合接触させることが好ましい。

【0103】上記成分(A)~成分(D)の接触は、不活性炭化水素溶媒中で行うことができ、不活性炭化水素溶媒として具体的には、プロパン、ブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカン、ドデカン、灯油などの脂肪族炭化水素;シクロペンタン、シクロヘキサン、メチルシクロペンタンなどの指環族炭化水素;ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素;エチレンクロリド、クロルベンゼン、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭化水素またはこれらの混合物などを挙げることができる。

【0104】成分(A)、成分(B)および成分 (C)、必要に応じて成分(D)を混合接触するに際して、成分(A)の濃度は、通常約10⁻⁴~2×10⁻²モ ル/リットル (溶媒)、好ましくは $2 \times 10^{-4} \sim 10^{-2}$ モル/リットル (溶媒)の範囲である。

【 O 1 O 5 】 成分(B-1) および成分(B-2) は、成分(B-1) または成分(B-2) 中のアルミニウム原子と成分

(A) とのモル比〔(B-1) / (A)、または、(B-2) / (A)〕が、通常 $10\sim1000$ 、好ましくは $20\sim500$ となるような量で用いられ、成分(B-3) は、成分(B-3)と成分(A)とのモル比〔(B-3) / (A)〕が、通常 $1\sim10$ 、好ましくは $1\sim5$ となるような量で用いられ、成分(C)は、成分(C)と成分(A)とのモル比〔(C)/ (A)〕が通常 $5\sim500$ 、好ましくは $5\sim300$ 、より好ましくは $5\sim200$ 、特に好ましくは $5\sim100$ となるような量で用いられる。

【0106】必要に応じて用いられる成分(D)は、成分(D)と成分(A)とのモル比〔(C) \angle (A)〕が通常 $0.5\sim100$ 、好ましくは $1\sim50$ となるような量で用いられる。

【0107】成分(A)、成分(B)および成分

(C)、必要に応じて成分(D)を混合する際の温度は、通常 $-100\sim150$ ℃、好ましくは $-80\sim120$ ℃である。上記のようにして各触媒成分を接触させて得られた触媒溶液は、通常-100℃ ~100 ℃、好ましくは-80℃ ~50 ℃で保存される。

【0108】なお、本発明ではオレフィン重合触媒は、上記のような各成分以外にもオレフィン重合に有用な他の成分を含むことができる。上記のように成分(A)と成分(B)とを接触させた触媒溶液中では、下記一般式(IX-1)で表されるイオン性配位化合物が形成されていると推測される。

[0109]

【化26】

$$(R^{1})_{m} X^{1} R^{3} X^{2} \longrightarrow (R^{2})_{n}$$

$$M^{\oplus} Z^{\Theta} ... ([X-1)]$$

【 O110】 (式中、M、 X^1 、 X^2 、 R^1 、 R^2 、m、nは、前記一般式 (I) と同じであり、 R^{21} は、炭化水素基を示し、Zは、(B-1)有機アルミニウムオキシ化合物、(B-2)アルキルボロン酸誘導体および (B-3)ルイス酸またはイオン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物 (B) から形成される分子を示す。)前記一般式 (IX-1) において R^{21} は、前記一般式 (I) の R^4 または R^5 の炭化水素基、たとえばアルキル基であるか、または前記 (D) 有機金属化合物により導入さ

れるアルキル基である。

【 O 1 1 1 】 前記一般式 (IX-1) で表されるイオン性配位化合物には、遷移金属化合物 (A)と (B)成分との接触に伴って (B)成分から形成されるエーテル化合物 (エーテル分子)などがMで示される遷移金属に配位する場合がある。このようなイオン性配位化合物は下記一般式 (IX-2)で表される。

【0112】 【化27】

$$(R^{1})_{m} X^{1} R^{3} X^{2} \longrightarrow (R^{2})_{n}$$

$$M^{\oplus} Z^{\Theta} \qquad ... \qquad (IX-2)$$

【0113】(式中、M、X¹、X²、R¹、R²、 m、nは、前記一般式(I)と同じであり、R21および Zは、前記一般式 (IX-1) と同じであり、R22は、遷移 金属化合物(A)と(B)成分との接触に伴って(B) 成分から形成されるエーテル化合物(エーテル分子)を 示す。)

前記一般式 (IX-2) において R22で示されるエーテル化 合物 (エーテル分子) の具体的なものとしては、ジメチ ルエーテル、ジエチルエーテル、ジプロピルエーテル、 ジブチルエーテルなどが挙げられる。

【0114】上記のような成分(A)、成分(B) およ び成分(C)、必要に応じて成分(D)を混合すること により得られる触媒溶液は、オレフィン重合用触媒組成 物として保存または取り扱われる。

【0115】成分(A)、成分(B)および成分

(C)、必要に応じて成分(D)を混合して得られた触 媒溶液は、そのままオレフィンの重合に使用することが 可能であり、重合時にさらに前記成分(B)および/ま たは成分(D)を添加してもよい。

【0116】重合は、気相重合法あるいはスラリー重合 法、溶液重合法などの液相重合法などのいずれでも行う ことができ、液相重合においては、重合溶媒として不活 性炭化水素を溶媒としてもよいし、オレフィン自体を溶 媒とすることもできる。このような不活性炭化水素溶媒 として具体的には、プロパン、ブタン、イソブタン、ペ ンタン、ヘキサン、オクタン、デカン、ドデカン、ヘキ サデカン、オクタデカンなどの脂肪族系炭化水素;シク ロペンタン、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、 シクロオクタンなどの脂環族系炭化水素;ベンゼン、ト ルエン、キシレンなどの芳香族系炭化水素;ガソリン、 灯油、軽油などの石油留分などが挙げられる。これら不 活性炭化水素媒体のうち脂肪族系炭化水素、脂環族系炭 化水素、石油留分などが好ましい。

【0117】本発明において、スラリー重合法を実施す る際には、重合温度は、通常-50~100℃、好まし くは0~90℃の範囲であり、溶液重合法を実施する際 には、重合温度は、通常0~200℃、好ましくは10 ~180℃の範囲であり、気相重合法を実施する際に は、重合温度は、通常0~120℃、好ましくは20~ 100℃の範囲である。

【0118】重合圧力は、通常常圧ないし100kg/ cm²、好ましくは常圧~50kg/cm²であり、重 合は、回分式、半連続式、連続式のいずれの方式におい ても行うことができる。

【0119】さらに重合を反応条件の異なる2段以上に 分けて行うことも可能である。前記オレフィン重合触媒 により重合することができるオレフィンとしては、炭素 原子数が2~20のαーオレフィン、たとえばエチレ ン、プロピレン、1-ブテン、1-ペンテン、1-ヘキセン、 4-メチル-1-ペンテン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデ

セン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクタデセ ン、1-エイコセン: 炭素数が3~20の環状オレフィ ン、たとえばシクロペンテン、シクロヘプテン、ノルボ ルネン、5-メチル-2-ノルボルネン、テトラシクロドデ セン、2-メチル1,4,5,8-ジメタノ-1,2,3,4,4a,5,8,8a-オクタヒドロナフタレンなどを挙げることができる。さ らにスチレン、ビニルシクロヘキサン、ジエンなどを用 いることもできる。

【0120】また、前記オレフィン重合用触媒で重合す ることができるモノマーとして極性モノマーが挙げられ 具体的には、アクリル酸、メタクリル酸、フマル酸、無 水マレイン酸、イタコン酸、無水イタコン酸、ビシクロ $(2, 2, 1) - 5 - \Delta プテン - 2, 3 - ジカルボン酸$ 等のα,β-不飽和カルボン酸、およびそのナトリウ ム、カリウム、リチウム、亜鉛、マグネシウム、カルシ ウム等の金属塩; アクリル酸メチル、アクリル酸エチ ル、アクリル酸nープロピル、アクリル酸イソプロピ ル、アクリル酸n-ブチル、アクリル酸イソブチル、ア クリル酸t-ブチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、 メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル 酸nープロピル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリ ル酸n-ブチル、メタクリル酸イソブチル等の α , $\beta-$ 不飽和カルボン酸エステル; マレイン酸、イタコン酸等 の不飽和ジカルボン酸; 酢酸ビニル、プロピオン酸ビニ ル、カプロン酸ビニル、カプリン酸ビニル、ラウリン酸 ビニル、ステアリン酸ビニル、トリフルオロ酢酸ビニル 等のビニルエステル類:アクリル酸グリシジル、メタク リル酸グリシジル、イタコン酸モノグリシジルエステル 等の不飽和グリシジル基含有単量体などがあげられる。

[0121]

【発明の効果】本発明に係るオレフィン重合用触媒の保 存法は、長時間保存しても重合活性が低下することが少 ない。

[0122]

【実施例】以下、実施例に基づいて本発明をさらに具体 的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるも のではない。

[0123]

【実施例1】

「触媒成分の混合〕充分に窒素置換した内容積30ミリ リットルのガラス製容器にトルエン5ミリリットルを装 入し、次いで1-オクテンを0.2ミリモル、メチルアル ミノオキサンをAI原子換算で0.5ミリモル、下記式 (A)で表される遷移金属化合物をO. OO5ミリモル この順序で加えて触媒溶液(a)を得た。なお上記の混 合は25℃の条件で行った。

[0124]

【化28】

$$\begin{array}{c|c}
 & iPr & iPr \\
 & N & N \\
 & iPr & Ni \\
 & Br & Br & Br & \cdots & (A)
\end{array}$$

【0125】[重合]充分に窒素置換した内容積500ミリリットルのガラス製オートクレーブにトルエン250ミリリットルを装入し、エチレンとプロピレンの混合ガス(それぞれ1時間当り120リットル、80リットル)を流通させ、20℃で10分間放置した。その後、メチルアルミノオキサンをAI原子換算で0.25ミリモル、引き続き、上記触媒溶液(a)(触媒溶液調製後1分経過したもの)を全量加え重合を開始した。エチレンとプロピレンの混合ガスを連続的に供給し、常圧下、20℃で30分間重合を行った。重合終了後、少量のメタノールを添加し重合を停止した。ポリマー溶液を大過剰のメタノールに加え、ポリマーを析出させ、130℃で12時間減圧下に乾燥させた。その結果、ポリマー4.8gが得られた。

[0126]

【比較例1】実施例1の[触媒成分の接触]において、1-オクテンを加えないこと以外は実施例1と同様にして触媒溶液(b)の調製を行い、この触媒溶液(b)を用いて実施例1と同様にして重合を行った。触媒溶液(b)は実施例1と同様に触媒溶液調製後1分経過したものを重合系に添加した。その結果、ポリマー1.2gが得られた。

[0127]

【実施例2】実施例1の [触媒成分の接触] と同様にして調製した触媒溶液(a)を25℃で24時間保存した。この24時間保存した触媒溶液(a)を用いて、実施例1と同様にして重合を行った。その結果、ポリマー4.4gが得られた。

[0128]

【比較例2】実施例1の[触媒成分の接触]において、1-オクテンを加えないこと以外は実施例1と同様にして触媒溶液(c)の調製を行い、これを24時間25℃で保存した。この24時間保存した触媒溶液(c)を用いて、実施例1と同様にして重合を行ったが、ポリマーは得られなかった。

フロントページの続き

(72)発明者 林 哲 雄

山口県玖珂郡和木町和木六丁目1番2号 三井石油化学工業株式会社内

METHOD FOR PRESERVING OLEFIN POLYMERIZATION CATALYST

Patent Number:

JP9272709

Publication date:

1997-10-21

Inventor(s):

SUGIMURA KENJI;; YOROZU KIYOTAKA;; SUZUKI YASUHIKO;; HAYASHI

TETSUO

Applicant(s):

MITSUI PETROCHEM IND LTD

Requested Patent:

☐ JP9272709

Application

Number:

JP19960084343 19960405

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08F4/60; C08F10/00

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To inhibit an olefin polymerization catalyst from being inactivated by preserving a catalyst comprising a specified transition metal compound and a specified promoter in the presence of an olefin.

SOLUTION: A catalyst comprising a compound (A) containing a group 8-10 transition metal in the periodic table and represented by the formula and at least one compound (B) selected among organoaluminumoxy compounds (B-1), alkylboric acid derivatives (B-2) and Lewis acids and ionic compounds (B-3) is preserved in the presence of an olefin (C). In the formula, M is a group 8-10 transition metal atom in the periodic table; X<1> and X<2> are each nitrogen or phosphorus; R<1> and R<2> are each hydrogen or a hydrocarbon group; m and n are each 1 or 2 and is a number satisfying the valence of X<1> or X<2>; R<3> is a group represented by formula II (R<6>, R<7>, R<61>, R<62>, R<71> and R<72> are each hydrogen or a hydrocarbon group); and R<4> and R<5> are each hydrogen, a halogen, a hydrocarbon group or the like.

Data supplied from the esp@cenet database - I2